



BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



DEUTSCHES
PATENT- UND
MARKENAMT

① Offenlegungsschrift① DE 198 23 871 A 1

(2) Aktenzeichen: 198 23 871.1
 (2) Anmeldetag: 28. 5. 98
 (3) Offenlegungstag: 2. 12. 99

(5) Int. Cl.⁶: **C** 08 **F** 10/02

C 08 F 2/18 C 08 F 4/72 C 08 F 4/80

① Anmelder:

Aventis Research & Technologies GmbH & Co KG, 65929 Frankfurt, DE

(72) Erfinder:

Mecking, Stefan, Dr., 79110 Freiburg, DE

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

- (54) Suspensionsphasenverfahren für die Polymerisation von Ethylen
- 57 Die vorliegende Erfindung bezieht sich auf ein Suspensionsverfahren zur Polymerisation von Ethylen unter Verwendung von Katalysatorzusammensetzungen, enthaltend einen Polymerisationskatalysator auf Basis einer späten Übergangsmetallkomponente und mindestens einen weiteren Polymerisationskatalysator auf Basis einer frühen oder späten Übergangsmetallkomponente.

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung bezieht sich auf ein Suspensionsverfahren zur Polymerisation von Ethylen unter Verwendung von Katalysatorzusammensetzungen, enthaltend einen Polymerisationskatalysator auf Basis einer späten Übergangsmetallkomponente und mindestens einen weiteren Polymerisationskatalysator auf Basis einer Übergangsmetallkomponente.

Die Verwendung von Katalysatoren des Ziegler-Typs oder des Metallocen-Typs für die Polymerisation von unpolaren Olefinen, wie Ethylen und Propylen, ist bekannt. Üblicherweise bestehen solche Katalysatoren aus einer frühen Übergangsmetallverbindung, zum Beispiel einer halogenidhaltigen Titan- oder Zirkonverbindung, in Kombination mit einem Überschuß eines Cokatalysators, zum Beispiel einer Aluminium-Verbindung. In jüngerer Zeit ist die Aktivierung von geeigneten Übergangsmetallverbindungen mit stöchiometrischen Mengen eines Cokatalysators, wie einem [Ph₃C]⁺ oder [Me₂NPh]⁺ Salz eines nicht-koordinierenden Anions, beschrieben worden.

Die Verwendung von Katalysatorzusammensetzungen, welche zwei oder mehrere unterschiedliche Olefinpolymerisations-Katalysatoren des Ziegler-Typs oder des Metallocenen-Typs enthalten ist bekannt. So beschreibt beispielsweise WO-95/11,264 die Kombination zweier Katalysatoren, von denen der eine ein Polyethylen von unterschiedlicher mittlerer Molmasse erzeugt als der andere, zur Darstellung von Reaktorblends mit breiten Molekulargewichtsverteilungen. Die erhaltenen Polymerblends zeigen verbesserte Verarbeitungs- und Gebrauchseigenschaften.

Für die Einstellung der Gebrauchs- und Verarbeitungseigenschaften von Polyethylenen ist oft die Einführung von Verzweigungen wünschenswert.

Die Verwendung von bimetallischen Katalysatoren zur Polymerisation von Ethylen zu verzweigten Polymeren, unter Oligomerisierung eines Teiles des Ethylens durch eine Katalysatorkomponente, und Copolymerisation der so gebildeten Oligomere mit Ethylen durch die andere Katalysatorkomponente, ist bekannt (vgl. Beach, David L.; Kissin, Yury V.; J. Polym. Sci., Polym. Chem. Ed. 1984, 22, 3027–42. Ostoja-Starzewski, K. A.; Witte, J.; Reichert, K. H., Vasiliou, G. in Transition Metals and Organometallics as Catalysts for Olefin Polymerization. Kaminsky, W.; Sinn, H. (Hrsg.); Springer-Verlag; Heidelberg; 1988; S. 349–360). Letztere Literaturstelle beschreibt z. B. die Verwendung eines nickelhaltigen Oligomerisierungskatalysators in Kombination mit einem chromhaltigen Polymerisationskatalysator. Auf diese Art und Weise können verzweigte Polyolefine aus Ethylen hergestellt werden, ohne das weitere Comonomere zugesetzt werden müssen. Die Aktivität der Nickelkomponente ist jedoch im Vergleich zu Ziegler- oder Metallocenkatalysatoren unbefriedigend gering.

In WO-96/23,010 beschreiben Brookhart et al. Katalysatoren für die Polymerisation von Ethylen und α -Olefinen, welche auf späten Übergangsmetallen wie Nickel oder Palladium basieren. Mit diesen hochaktiven Katalysatoren kann aus Ethylen ohne Zusatz eines Comonomeren ein hochverzweigtes Homopolymer erhalten werden.

In WO-97/48,735 und WO-97/38,024 sowie der noch nicht offengelegten deutschen Patentanmeldung P 19707236.4 werden Polymerisationskatalysatoren beschrieben, welche eine frühe Übergangsmetallkomponente, d. h. ein Metallocen oder einen Ziegler-Katalysator, und eine späte Übergangsmetallkomponente, bevorzugt die in WO-96/23,010 aufgeführten, enthalten. Damit können beispielsweise aus Ethylen Reaktorblends von linearen und verzweigten Ethylen-Homopolymeren erzeugt werden. Diese zeigen vorteilhafte Gebrauchseigenschaften.

Aufgrund ihrer Verzweigungsstruktur können die mit Polymerisationskatalysatoren auf Basis später Übergangsmetalle, wie den in WO-96/23,010 beschriebenen Katalysatoren, erhaltenen Ethylen-Homopolymere, im Gegensatz zu herkömmlichen mit Metallocen- oder Zieglerkatalysatoren erhaltenen Ethylen-Homopolymeren, bei Durchführung der Polymerisation in flüssiger Phase in üblichen Reaktionsmedien, wie z. B. Hexan oder Toluol, bereits bei Temperaturen unterhalb von 100°C, wie sie für gebräuchliche technische Suspensionsverfahren üblich sind, eine Lösung im Reaktionsmedium bilden. Dieses kann bei Reaktorblendverfahren unter Anwendung derartiger Katalysatoren in einem Flüssigphasenverfahren aufgrund der unterschiedlichen Löslichkeit der Komponenten des erhaltenen Polymergemisches zu deren Auftrennung führen.

So werden in WO-97/48,735 und WO-97/38,024 sowie der noch nicht offengelegten deutschen Patentanmeldung P 19707236.4 die aus der Polymerisation in Reaktionsmedien wie Toluol oder Hexan erhaltenen Reaktionsgemische nicht etwa direkt einer Filtration oder Zentrifugation zur Abtrennung des Polymeren vom Reaktionsmedium unterworfen, sondern zunächst in eine größere Menge eines Fällungsmittels, beispielsweise Aceton oder Methanol eingegossen, oder unter Vakuum das Reaktionsmedium entfernt. Die Auflösung eines Teils des Polymerproduktes im Reaktionsmedium ist meist nachteilig, da die der Polymerisation nachfolgende Aufarbeitung sowie das Polymerisationsverfahren selber aufwendiger und somit unwirtschaftlicher werden. Zudem wird eine gute Durchmischung der Polymere, welche prinzipiell durch die gleichzeitige Entstehung im Polymerisationsreaktor begünstigt wird, zunichte gemacht.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung bestand darin, ein Verfahren zur Verfügung zu stellen, welche die obengenannten Nachteile vermeidet.

Überraschend wurde gefunden, daß diese Aufgabe durch Einsatz bestimmter ausgewählter Katalysatorzusammensetzungen und unter bestimmten ausgewählten Polymerisationsbedingungen gelöst werden kann.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit ein Suspensions-Polymerisationsverfahren zur Herstellung von Polyethylen durch Polymerisation von Ethylen in Gegenwart einer Katalysatorzusammensetzung enthaltend

- A) mindestens einen Polymerisationskatalysator auf Basis einer späten Übergangsmetallkomponente, der ein Polyethylen mit einem Verzweigungsgrad von 0–40 Verzweigungen, vorzugsweise 2–35, besonders bevorzugt 5–15, je 1000 Methylen-Gruppen erzeugt und
- B) mindestens einen weiteren Polymerisationskatalysator auf Basis eines frühen oder späten Übergangsmetalles,

und die Polymerisation in Gegenwart eines unter den Reaktionsbedingungen flüssigen Mediums unter erhöhtem Druck durchgeführt wird und die Abtrennung des entstandenen Polymeren vom flüssigen Reaktionsmedium ohne Zusatz von Fällungsmitteln erfolgt.

2

60

20

Mit Hilfe des erfindungsgemäßen Verfahrens ist es möglich das erhaltene Polymer, das während der Polymerisation vollständig aus dem Reaktionsmedium ausfällt, ohne die zuvor beschriebenen Nachteile zu isolieren.

Unter dem Begriff Fällungsmittel werden solche Mittel verstanden, die die Löslichkeit des Polymeren im flüssigen Reaktionsmedium vermindern.

Unter vollständigem Ausfallen wird hierbei verstanden, daß das Reaktionsmedium nach beendeter Polymerisationsreaktion weniger als 15% (bezogen auf die insgesamt umgesetzte Menge Ethylen), vorzugsweise weniger als 5%, durch Oligomerisation oder Polymerisation gebildete Verbindungen gelöst enthält.

Unter der Polymerisation von Ethylen wird die Umsetzung zu Polymeren verstanden, welche in der Summe maximal 3 gew.-% eines oder mehrerer olefinischer Comonomere enthalten; unter Polyethylen ein durch die erfindungsgemäße Polymerisation von Ethylen erhaltenes Polymer. Unter der Homopolymerisation von Ethylen wird die Polymerisation von Ethylen ohne Zusatz von Comonomeren verstanden, unter Ethylen-Homopolymer ein durch die erfindungsgemäße Homopolymerisation erhaltenes Polymer.

Unter einem frühen Übergangsmetall werden die Metalle der Gruppen IIIa bis VIIa des Periodensystems der Elemente sowie die Metalle der Gruppe der Lanthanoiden verstanden.

Unter einem späten Übergangsmetall werden die Metalle der Gruppen VIIIa und IB des Periodensystems der Elemente verstanden.

Die erfindungsgemäß eingesetzte Katalysatorzusammensetzung enthält mindestens zwei Polymerisationskatalysatoren, von denen mindestens einer ein Polymerisationskatalysator auf Basis einer späten Übergangsmetallkomponente ist, der ein Polyethylen mit einem Verzweigungsgrad von 0-40, vorzugsweise 2-35, besonders bevorzugt 5-15, erzeugt. Jede Übergangsmetallkomponente enthält jeweils genau ein Übergangsmetall.

Als Katalysatorkomponente auf Basis eines späten Übergangsmetalls enthält die erfindungsgemäß verwendete Katalysatorzusammensetzung bevorzugt eine Nickel-, Palladium-, Platin-, Eisen-, Ruthenium-, Kobalt- oder Rhodiumverbindung, besonders bevorzugt eine Nickel-, Eisen- oder Palladiumverbindung.

Die späte Übergangsmetallverbindung enthält bevorzugt ausschließlich oder in Kombination mit anderen Liganden, solche Liganden welche über zwei oder mehrere Atome chelatisierend an das Metall koordinieren. Bevorzugt handelt es sich bei den beiden koordinierenden Atomen um Stickstoffatome. Besonders bevorzugt sind Liganden der folgenden Formeln II und/oder III

worin

 R^7 , R^8 unabhängig voneinander gleich oder verschieden C_1 - C_{40} -Kohlenwasserstoffreste, in welchen vorzugsweise das am Stickstoffatom gebundene Kohlenstoffatom mit mindestens zwei weiteren Kohlenstoffatomen verbunden ist. Bevorzugt sind R^7 und R^8 C_6 - C_{20} -Arylreste, die vorzugsweise in beiden ortho-Stellungen substituiert sind, z. B. mit C_1 - C_{10} -Alkylresten wie Methyl oder Isopropyl.

 R^9 , R^{10} unabhängig voneinander gleich oder verschieden ein Wasserstoffatom oder ein C_1 -C₄₀-Kohlenwasserstoffrest, wie C_1 -C₂₀-Alkyl oder C_6 -C₂₀-Aryl, oder R^9 und R^{10} zusammen ein Ringsystem bilden, welches sich vorzugsweise von Acenaphtenchinon ableitet, bedeutet.

Besonders bevorzugt sind Nickel- oder Palladiumverbindungen, insbesondere in den Oxidationsstufen null oder zwei und mit den Liganden der Formel II, sowie Eisenverbindungen mit Liganden der Formel III.

Die erfindungsgemäße Katalysatorzusammensetzung enthält als Katalysatorkomponente auf Basis eines späten Übergangsmetalls vorzugsweise die in WO-96/23,010 genannten Nickel- oder Palladiumverbindungen, die einen zweizähnig über Stickstoffatome koordinierenden Liganden aufweisen, und ebenfalls Bestandteil der vorliegenden Beschreibung sind.

Es kann die späte Übergangsmetallkomponente bereits den am Metall koordinierenden Liganden enthalten oder sie kann durch Kombination einer geeigneten Übergangsmetallkomponente mit dem freien Liganden oder einem Ligandenderivat "in situ" (d. h. im Polymerisationsreaktor) hergestellt werden.

Beispiele für besonders geeignete späte Übergangsmetallkomponente sind im folgenden aufgeführt. Dabei bezieht sich die Bezeichnung "An" auf Liganden, in denen die Reste R⁹ und R¹⁰ ein von Acenaphtenchinon abgeleitetes Ringsystem bilden, welche in der nachfolgenden Formel dargestellt sind:

65

60

5

10

15

20

25

40

15

In der nachfolgenden Auflistung bedeuten Me = Methyl, Et = Ethyl und ⁱPr = iso-Propyl.

Die beispielhaften späten Übergangsmetallverbindungen sind:

 $[\{(2,6^{-i}Pr_2C_6H_3)-N=C(H)-C(H)=N-(2,6^{-i}Pr_2C_6H_3)\}NiBr_2]$

 $[{(2,6-Me_2C_6H_3)-N=C(H)-C(H)=N-(2,6-Me_2C_6H_3)}NiBr_2]$

 $[{(2,6-Me_2C_6H_3)-N=C(Me)-C(Me)=N-(2,6-Me_2C_6H_3)}NiBr_2]$

 $[{(2,6-Me_2C_6H_3)-N=C(An)-C(An)=N-(2,6-Me_2C_6H_3)}NiBr_2]$

 $[{(2,6-{}^{i}Pr_{2}C_{6}H_{3})-N=C(H)-C(H)=N-(2,6-{}^{i}Pr_{2}C_{6}H_{3})}NiMe_{2}]$

 $[\{(2,6-Me_2C_6H_3)-N=C(H)C(H)=N-(2,6-{}^{i}Me_2C_6H_3)\}NiMe_2]$

 $[\{(2,6-Me_2C_6H_3)-N=C(Me)-C(Me)=N-(2,6-Me_2C_6H_3)\}NiMe_2]$

 $[\{(2,6\text{-Me}_2C_6H_3)\text{-N=C}(An)\text{-C}(An)\text{=N-}(2,6\text{-Me}_2C_6H_3)\}NiMe_2]$

 $[{(2,6-\{(2,6-{}^{i}Pr_{2}C_{6}H_{3})-N=C(Me)\}_{2}pyridin}]FeBr_{2}]$

 $[{2,6-{(2,6-^{i}Pr_{2}C_{6}H_{3})-N=C(Me)}_{2}pyridin}FeBr_{3}]$

 $[2,6-\{(2,6-Me_2C_6H_3)-N=C(Me)\}_{2}$ pyridin[E]

 $[{2,6-{(2,6-{}^{i}Pr_{2}C_{6}H_{3})-N=C(Me)}_{2}pyridin}CoBr_{2}]$

 $[{2,6-{(2,6-^{i}Pr_{2}C_{6}H_{3})-N=C(Me)}_{2}pyridin}CoBr_{3}]$

 $[{2,6-{(2,6-Me_2C_6H_3)-N=C(Me)}_2}$ pyridin ${CoBr_2}]$

 $[{2,6-{(2,6-Me_2C_6H_3)-N=C(Me)}_2}$ pyridin ${CoBr_3}$.

Anstelle der aufgeführten Dibromide können auch die entsprechenden Verbindungen, in welchen einer oder beide der Bromid-Liganden durch Chlorid, Iodid oder Methyl ersetzt sind, verwendet werden.

Die Katalysatorzusammensetzung enthält mindestens eine weitere Katalysatorkomponente. Dabei handelt es sich um eine Katalysatorkomponente auf Basis eines frühen Übergangsmetalles, oder um eine weitere Katalysatorkomponente auf Basis eines späten Übergangsmetalles entsprechend der obigen Beschreibung.

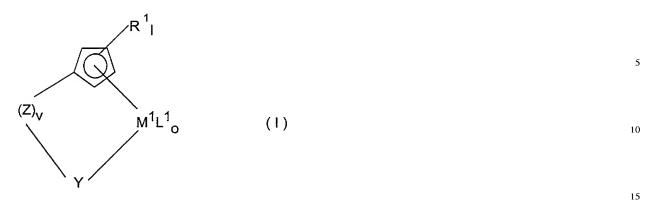
Als Katalysatorkomponente auf Basis eines frühen Übergangsmetalles enthält die erfindungsgemäß verwendete Katalysatorzusammensetzung bevorzugt sogenannte Ziegler-Katalysatorkomponenten (wie z. B. beschrieben in Falbe, J.; Regitz, M. (Hrsg.); Römpp Chemie Lexikon; 9. Aufl.; Thieme; 1992; New York; Bd. 6, S. 5128–5129 oder Diederich, B.; Appl. Polym. Symp. 1975, 26, 1–11 oder BE 737778 (1968)) und/oder Metallocen-Katalysatorkomponenten. Bevorzugt sind Metallocen-Katalysatorkomponenten.

Bei der Ziegler-Katalysatorkomponente handelt es sich bevorzugt um eine Verbindung eines Metalls der Gruppe IVa, (z. B. Titan, Zirkonium oder Hafnium), Va (z. B. Vanadium oder Niob) oder VIa (z. B. Chrom oder Molybdän) des Periodensystems der Elemente. Bevorzugt sind Halogenide, Oxide, Oxyhalogenide, Hydroxide oder Alkoxide. Exemplarische aber nicht limitierende Beispiele für Ziegler-Katalysatorkomponenten sind: Titantetrachlorid, Zirkontetrachlorid, Hafniumtetrachlorid, Titantrichlorid, Vanadiumtrichlorid, Vanadiumoxychlorid, Chromtrichlorid oder Chromoxid.

Als Metallocen-Katalysatorkomponenten werden z. B. Cyclopentadienylkomplexe verstanden. Bevorzugt sind Cyclopentadienylkomplexe von Metallen der Gruppe IIIa und der Gruppe der Lanthanoide (z. B. Lanthan oder Yttrium), sowie Metalle der Gruppe IVa (z. B. Titan, Zirkonium oder Hafnium), Va (z. B. Vanadium oder Niob) oder VIa des Periodensystems der Elemente (z. B. Chrom oder Molybdän), besonders bevorzugt sind Cyclopentadienylkomplexe von Titan, Zirkonium oder Hafnium. Die Cyclopentadienylkomplexe können z. B. verbrückte oder unverbrückte Biscyclopentadienylkomplexe sein, wie sie z. B. in EP-A-0,129,368, EP-A-0,561,479, EP-A-0,545,304 und EP-A-0,576,970 beschrieben sind, Monocyclopentadienylkomplexe, wie verbrückte Amidocyclopentadienylkomplexe die z. B. in EP-A-0,416,81 5 beschrieben sind, mehrkernige Cyclopentadienylkomplexe wie in EP-A-0,632,063 beschrieben, π-Ligand substituierte Tetrahydropentalene wie in EP-A-0,659,758 beschrieben oder π-Ligand substituierte Tetrahydroindene wie in EP-A-0,661,300 beschrieben.

Bevorzugte Metallocen-Katalysatorkomponenten sind unverbrückte oder verbrückte Metallocenverbindungen der Formel I,

60



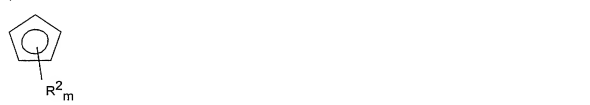
worin

 M^1 ein Metall der Gruppe IIIa, IVa, Va oder VIa des Periodensystems der Elemente ist, insbesondere Ti, Zr oder Hf, R^1 gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom oder SiR_3^3 sind, worin R^3 gleich oder verschieden ein Wasserstoffatom oder eine C_1 - C_{40} -kohlenstoffhaltige Gruppe wie C_1 - C_{20} -Alkyl, C_1 - C_{10} -Fluoralkyl, C_1 - C_{10} -Alkoxy, C_6 - C_{20} -Aryl, C_6 - C_{10} -Fluoraryl, C_6 - C_{10} -Aryloxy, C_2 - C_{10} -Alkenyl, C_7 - C_{40} -Arylalkyl, C_7 - C_{40} -Alkylaryl oder C_8 - C_{40} -Arylalkenyl sind, oder R^1 sind eine C_1 - C_{30} -kohlenstoffhaltige Gruppe wie C_1 - C_2 -Alkyl, z. B. Methyl, Ethyl, tert.-Butyl, Cyclohexyl oder Octyl, C_2 - C_{25} -Alkenyl, C_3 - C_1 -Alkylalkenyl, C_6 - C_2 -Aryl, C_5 - C_2 -Heteroaryl wie Pyridyl, Furyl oder Chinolyl, C_7 - C_{30} -Arylalkyl, C_7 - C_{30} -Alkylaryl, fluorhaltiges C_1 - C_2 -Alkyl, fluorhaltiges C_6 - C_2 -Aryl, fluorhaltiges C_7 - C_3 -Arylalkyl, fluorhaltiges C_7 - C_3 -Alkylaryl oder C_1 - C_1 -Alkoxy ist, oder zwei oder mehrere Reste R^1 können so miteinander verbunden sein, daß die Reste R^1 und die sie verbindenden Atome des Cyclopentadienylringes ein C_4 - C_2 -Ringsystem bilden, welches seinerseits substituiert sein kann,

l gleich 5 für v = 0, und l gleich 4 für v = 1 ist, Y entweder

a) ein Element der V. (z. B. Stickstoff oder Phosphor) oder VI. (z. B. Sauerstoff oder Schwefel) Hauptgruppe des Periodensystems der Elemente ist, welches einen oder zwei C_1 - C_{20} -Kohlenwasserstoffsubstituenten wie C_1 - C_{10} -Alkyl oder C_6 - C_{20} -Aryl trägt, oder

b) eine Rest der Formel



35

40

55

ist,

 R^2 gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom oder SiR_3^3 sind, worin R^3 gleich oder verschieden ein Wasserstoffatom oder eine $C_1\text{-}C_{40}\text{-}$ kohlenstoffhaltige Gruppe wie $C_1\text{-}C_{20}\text{-}$ Alkyl, $C_1\text{-}C_{10}\text{-}$ Fluoralkyl, $C_1\text{-}C_{10}\text{-}$ Al-koxy, $C_6\text{-}C_{14}\text{-}$ Aryl, $C_6\text{-}C_{10}\text{-}$ Fluoraryl, $C_6\text{-}C_{10}\text{-}$ Aryloxy, $C_2\text{-}C_{10}\text{-}$ Alkenyl, $C_7\text{-}C_{40}\text{-}$ Arylalkyl, $C_7\text{-}C_{40}\text{-}$ Alkylaryl oder $C_8\text{-}C_{40}\text{-}$ Arylalkenyl sind, oder R^2 sind eine $C_1\text{-}C_{30}\text{-}$ kohlenstoffhaltige Gruppe wie $C_1\text{-}C_{25}\text{-}$ Alkyl, z. B. Methyl, Ethyl, tert.-Butyl, Cyclohexyl oder Octyl, $C_2\text{-}C_{25}\text{-}$ Alkenyl, $C_3\text{-}C_{15}\text{-}$ Alkylalkenyl, $C_6\text{-}C_{24}\text{-}$ Aryl, $C_5\text{-}C_{24}\text{-}$ Heteroaryl, z. B. Pyridyl, Furyl oder Chinolyl, $C_7\text{-}C_{30}\text{-}$ Arylalkyl, $C_7\text{-}C_{30}\text{-}$ Alkylaryl, fluorhaltiges $C_1\text{-}C_{25}\text{-}$ Alkyl, fluorhaltiges $C_6\text{-}C_{24}\text{-}$ Aryl, fluorhaltiges $C_7\text{-}C_{30}\text{-}$ Arylalkyl, fluorhaltiges $C_7\text{-}C_{30}\text{-}$ Alkylaryl oder $C_1\text{-}C_{12}\text{-}$ Alkoxy ist, oder zwei oder mehrere Reste R^2 können so miteinander verbunden sein, daß die Reste R^2 und die sie verbindenden Atome des Cyclopentadienylringes ein $C_4\text{-}C_{24}\text{-}$ Ringsystem bilden, welches seinerseits substituiert sein kann, und m gleich 5 für v = 0, und m gleich 4 für v = 1 ist,

 L^1 gleich oder verschieden sein können und ein Wasserstoffatom, ein C_1 - C_{20} -Kohlenwasserstoffrest wie C_1 - C_{10} -Alkyl oder C_6 - C_{20} -Aryl, ein Halogenatom, oder OR^6 , SR^6 , $OSiR_3^6$, SiR_3^6 , PR_2^6 oder NR_2^6 bedeuten, worin R^6 ein Halogenatom, eine C_1 - C_{10} Alkylgruppe, eine halogenierte C_1 - C_{10} -Alkylgruppe, eine C_6 - C_{20} -Arylgruppe oder eine halogenierte C_6 - C_{20} -Arylgruppe sind, oder L^1 sind eine Toluolsulfonyl-, Trifluoracetyl-, Trifluoracetoxyl-, Trifluoracetoxyl-, Nonafluorbutansulfonyl- oder 2,2,2-Trifluorethansulfonyl-Gruppe, o eine ganze Zahl von 1 bis 4, bevorzugt 2 ist,

Z ein verbrückendes Strukturelement zwischen den beiden Cyclopentadienylringen bezeichnet und v ist 0 oder 1. Beispiele für Z sind Gruppen (M²R⁴R⁵)_x, worin M² Kohlenstoff, Silizium, Germanium oder Zinn ist, x gleich 1, 2 oder 3 ist, und R⁴ und R⁵ gleich oder verschieden ein Wasserstoffatom oder eine C₁-C₂₀-kohlenwasserstoffhaltige Gruppe wie C₁-C₁₀-Alkyl, C₆-C₁₄-Aryl oder Trimethylsilyl bedeuten. Bevorzugt ist Z gleich CH₂, CH₂CH₂, CH(CH₃)CH₂, CH(CH₃)CH₁, CH(CH₃)CH₁, CH(CH₃)CH₁, CH(CH₃)CH₁, CH(CH₃)CH₁, CH(CH₃)CH₁, CH(CH₃)CH₁, CH(CH₃)CH₁,

 $CH(C_4H_9)C(CH_3)_2$, $C(CH_3)_2$, $(CH_3)_2Si$, $(CH_3)_2Ge$, $(CH_3)_2Sn$, $(C_6H_5)_2Si$,

Exemplarische aber nicht limitierende Beispiele für Metallocen-Katalysatorkomponenten sind:

Bis(cyclopentadienyl)titandichlorid

Bis(indenyl)titandichlorid

Bis(fluorenyl)titandichlorid

Bis(tetrahydroindenyl)titandichlorid

Bis(pentamethylcyclopentadienyl)titandichlorid

Bis(trimethylsilylcyclopentadienyl)titandichlorid

Bis(trimethoxysilylcyclopentadienyl)titandichlorid

Bis(isobutylcyclopentadienyl)titandichlorid

Bis(3-butenylcyclopentadienyl)titandichlorid

Bis(methylcyclopentadienyl)titandichlorid

Bis(1-,3-di-tert.butylcyclopentadienyl)titandichlorid

Bis(trifluoromethylcyclopentadienyl)titandichlorid

Bis(tert.butylcyclopentadienyl)titandichlorid

Bis(n-butylcyclopentadienyl)titandichlorid

Bis(phenylcyclopentadienyl)titandichlorid

Bis(N,N-dimethylaminomethyl-cyclopentadienyl)titandichlorid

Bis(1,3-dimethylcyclopentadienyl)titandichlorid

Bis(1-methyl-3-n-butylcyclopentadienyl)titandichlorid

(Cyclopentadienyl)(methylcyclopentadienyl)titandichlorid

(Cyclopentadienyl)(n-butylcyclopentadienyl)titandichlorid

(Methylcyclopentadienyl)(n-butylcyclopentadienyl)titandichlorid

(Cyclopentadienyl)(1-methyl-3-n-butylcyclopentadienyl)titandichlorid

[(Cyclopentadienyldimethylsilyl)(phenyl)amido]titandichlorid

[(Cyclopentadienyldimethylsilyl)(methyl)amido]titandichlorid

[(Cyclopentadienyldimethylsilyl)(tert.-butyl)amido]titandichlorid

[(Cyclopentadienyldimethylsilyl)(cyclohexyl)amido]titandichlorid

Bis(cyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Bis(indenyl)zirkoniumdichlorid

Bis(fluorenyl)zirkoniumdichlorid

Bis(tetrahydroindenyl)zirkoniumdichlorid

Bis(1,3-ditert.butylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Bis(tetramethylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Bis(trimethylsilylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Bis(trimethoxysilylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Bis(isobutylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Bis(3-butenylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Bis(methylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Bis(trifluoromethylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Bis(tert.butylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Bis(n-butylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Bis(phenylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Bis(1,3-dimethylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid Bis(1-methyl-3-n-butylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

(Cyclopentadienyl)(methylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

(Cyclopentadienyl)(n-butylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

(Methylcyclopentadienyl)(n-butylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

(Cyclopentadienyl)(1-methyl-3-n-butylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Methylenbis(cyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Methylenbis(3-methylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Methylenbis(3-n-butylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Methylenbis(indenyl)zirkoniumdichlorid

Methylenbis(tetrahydroindenyl)zirkoniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis(cyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis(tetramethylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis(2,4,7-trimethylindenyl)zirkoniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis(3-methylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis(3-n-butylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis(indenyl)zirkoniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis(tetrahydroindenyl)zirkoniumdichlorid

Isopropylidenbis(cyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Isopropylidenbis(3-trimethylsilylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Isopropylidenbis(3-methylcyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Isopropylidenbis(3-n-butyleyclopentadienyl)zirkoniumdichlorid

Isopropylidenbis(indenyl)zirkoniumdichlorid

[(Cyclopentadienyldimethylsilyl)(phenyl)amido]zirkoniumdichlorid

[(Cyclopentadienyldimethylsilyl)(methyl)amido]zirkoniumdichlorid

[(Cyclopentadienyldimethylsilyl)(tert.-butyl)amido]zirkoniumdichlorid

[(Cyclopentadienyldimethylsilyl)(cyclohexyl)amido]zirkoniumdichlorid

1-Silacyclopentan-1,1-bis(indenyl)zirkoniumdichlorid

1,6-Bis[methylsilylbis(indenyl)zirkoniumdichlorid]hexan

1,4-Disila-1,4-bis[cyclopentadienylzirkoniumdichlorid]cyclohexan

1,4-Disila-1,4-bis[cyclopentadienyltitandichlorid]cyclohexan

Bis(cyclopentadienyl)hafniumdichlorid

Bis(trimethylsilylcyclopentadienyl)hafniumdichlorid

Bis(methylcyclopentadienyl)hafniumdichlorid

Bis(n-butylcyclopentadienyl)hafniumdichlorid

Bis(1-,3-dimethylcyclopentadienyl)hafniumdichlorid

Methylenbis(cyciopentadienyl)hafniumdichlorid

Methylenbis(3-n-butylcyclopentadienyl)hafniumdichlorid.

Weitere Beispiele sind die entsprechenden Metallocen-Verbindungen, in welchen einer oder beide der Chlorid-Liganden gegen Bromid, Iodid oder Methyl ausgetauscht sind.

Bevorzugt enthält die erfindungsgemäße Katalysatorzusammensetzung einen oder mehrere Aktivatoren wie Lewis-Säuren.

Als lewis-saure Aktivatoren werden bevorzugt Borverbindungen wie Borane oder Aluminiumverbindungen wie Aluminiumalkyle oder Aluminoxane eingesetzt. Beispiele für geeignete Aktivatoren sind Borane wie Trifluoroboran, Triphenylboran, Tris(4-fluorophenyl)boran, Tris(3,5-difluorophenyl)boran, Tris(4-fluoromethylphenyl)boran, Tris(3,5-difluorophenyl)boran, Tris(2,5-difluorophenyl)boran, Tris(3,5-difluorophenyl)boran, Tris(2,5-difluorophenyl)boran, Tris(3,5-difluorophenyl)boran, Tris(2,5-difluorophenyl)boran, Tris(2,5-difluorophenyl)boran, Tris(2,5-difluorophenyl)boran, Tris(3,5-difluorophenyl)boran, Tris(3,5-difluorophenyl)boran, Tris(3,5-difluorophenyl)boran, Tris(3,5-difluorophenyl)boran, Tris(3,5-difluorophenyl)boran, Tris(3,5-difluorophenyl)boran, Tris(3,5-difluorophenyl)boran, Tris(3,5-difluorophenyl)boran, Tris(3,5-difluorop

Der Aktivator kann in beliebigen Mengen bezogen auf die Übergangsmetall-Komponenten der erfindungsgemäßen Katalysatorzusammensetzung eingesetzt werden, bevorzugt wird er in einem Überschuß oder in stöchiometrischen Mengen eingesetzt. Für die Aktivierung der frühen und der späten Übergangsmetall-Komponente der Katalysatorzusammensetzung kann der gleiche Aktivator, oder unterschiedliche Aktivatoren verwendet werden. Bevorzugt wird für alle Übergangsmetallkomponenten der gleiche Aktivator verwendet. Die Aktivierung der verschiedenen Übergangsmetallkomponenten kann am gleichen Ort erfolgen, z. B. im Reaktor, oder an unterschiedlichen Orten. In einer bevorzugten Ausführungsvariante wird ein Überschuß des Aktivators mit der frühen Übergangsmetall-Komponente gemischt, und diese Mischung zu der bereits mit dem Monomer kontaktierten späten Übergangsmetallkomponente gegeben.

Als Aktivator für die Katalysatorkomponente auf Basis eines späten Übergangsmetalls wird bevorzugt ein Aluminoxan eingesetzt.

Als Aktivator für die Katalysatorkomponente auf Basis eines frühen Übergangsmetalls wird im Fall einer Ziegler-Katalysatorkomponente bevorzugt ein Aluminiumalkyl und im Fall einer Metallocen-Katalysatorkomponente bevorzugt ein Aluminoxan und/oder ein Boran eingesetzt.

Optional enthält die erfindungsgemäße Katalysatorzusammensetzung eine oder mehrere Trägerkomponenten. In diesem Fall können sowohl die frühe wie auch die späte Übergangsmetallkomponente geträgert sein, oder es kann nur eine der beiden Komponenten geträgert sein. In einer bevorzugten Ausführungsvariante sind beide Komponenten geträgert, um eine relative räumliche Nähe der verschiedenen Katalysatorzentren sicherzustellen und somit eine gute Durchmischung der unterschiedlichen gebildeten Polymere zu gewährleisten.

Die Trägerkomponente ist bevorzugt ein poröser anorganischer oder organischer Feststoff. Bevorzugt enthält das Trägermaterial mindestens ein anorganisches Halogenid wie MgCl₂ oder ein anorganisches Oxid wie SiO₂, Al₂O₃, MgO, ZrO₂, TiO₂, B₂O₃, CaO, ZnO, ThO₂, Carbonate wie z. B. Na₂CO₃, K₂CO₃, CaCO₃, MgCO₃, Sulfate, wie Na₂SO₄, Al₂(SO₄)₃, BaSO₄, Nitrate wie z. B. KNO₃, Mg(NO₃)₂, Al(NO₃)₃ sowie Oxide wie Na₂O, K₂O, Li₂O insbesondere Siliziumoxid und/oder Aluminiumoxid oder es enthält bevorzugt mindestens ein Homo- oder Copolymer, welches vernetzt sein kann, z. B. Polyethylen, Polypropylen, Polybuten, Polystyrol, mit Divinylbenzol vernetztes Polystyrol, Polyvinylchlorid, Acryl-Butadien-Styrol-Copolymer, Polyamid, Polymethacrylat, Polycarbonat, Polyester, Polyacetal oder Polyvinylalkohol. Auch Polymerblends können verwendet werden.

Das Trägermaterial kann vorbehandelt sein, z. B. durch Erhitzen bei Temperaturen von 50°C bis 1000°C, z. B. im Inertgasstrom oder im Vakuum bei 0,01 bar bis 0,001 bar, oder durch Mischung oder Umsetzung mit einer chemischen Verbindung.

Die chemische Verbindung kann mit Katalysatorgiften wie Aluminium-, Magnesium-, Bor- oder Lithiumalkylen reagieren oder zu einer Funktionalisierung der Oberfläche des Trägers führen. Dabei ist es unerheblich, ob das Trägermaterial bereits funktionelle Gruppen trägt oder diese erst nach der Vorbehandlung durch entsprechende Reaktionen auf der Oberfläche eingeführt werden.

Die Trägerung kann vorgenommen werden, indem die einzelnen Katalysatorkomponenten in beliebiger Reihenfolge gemischt werden. So kann z. B. die frühe und die späte Übergangsmetallverbindung auf den optimal vorbehandelten Träger (z. B. aus SiO_2) aufgebracht werden und anschließend mit dem Aktivator versetzt werden, vorzugsweise in Gegenwart von Monomer.

Die vorliegende Erfindung bezieht sich auf ein Verfahren zur Polymerisation von Ethylen in Gegenwart der erfindungsgemäßen Katalysatorzusammensetzung. Der Begriff Polymerisation umfaßt eine Umsetzung zu Polymeren, welche in der Summe maximal 3 gew.-% eines oder mehrerer olefinischer Comonomere enthalten, sowie eine Homopolymerisation von Ethylen.

Für den Fall, daß außer Ethylen weitere Comonomere eingesetzt werden, können die frühe und die späte Übergangsmetallkomponenten für alle eingesetzten Monomeren aktiv sein, jedoch kann auch eine Übergangsmetallkomponente spezifisch nur eines oder mehrere der eingesetzten Monomere umsetzen. Beispielsweise können Ethylen und ein α-Ole-

7

5

10

15

20

30

35

•

40

50

55

60

fin, welches vorzugsweise 3 bis 20 C-Atome aufweist, eingesetzt werden. Dabei wird ein Gemisch zweier Copolymere erhalten, oder ein Gemisch eines Copolymers mit einem Ethylen-Homopolymer. Bevorzugt wird das Copolymer mit dem geringeren α-Olefin-Anteil von der späten Übergangsmetallkomponente gebildet.

Besonders bevorzugt wird in den erfindungsgemäßen Verfahren Ethylen ohne Zusatz weiterer Olefine polymerisiert, wobei ein Blend mindestens zweier verschiedener Polyethylene erhalten wird.

Das Polymerisationsverfahren erfolgt erfindungsgemäß in flüssiger Phase. Diese kann aus den eingesetzten Monomeren bestehen oder ein zusätzliches Suspensionsmedium enthalten. Bevorzugt erfolgt die Polymerisation unter Verwendung zusätzlicher Suspensionsmedien. Als Lösungs- bzw. Suspensionsmittel werden bevorzugt inerte organische Verbindungen eingesetzt. Besonders bevorzugt werden aromatische oder aliphatische Kohlenwasserstoffe oder deren Gemische eingesetzt. Besonders geeignet sind Toluol, Xylole sowie gesättigte aliphatische C₆-C₃₀-Kohlenwasserstoffe. Das Verfahren kann auch in überkritischen Medien durchgeführt werden. Das Polymerisationsverfahren zeichnet sich dadurch aus, daß die polymeren Produkte während der Polymerisation eine zusätzliche Phase ausbilden. Dadurch können diese nach der Reaktion leicht vom Suspensionsmedium abgetrennt werden, z. B. durch Filtration oder Zentrifugieren.

Das Polymerisationsverfahren wird im Temperaturbereich von 25 bis 150°C, besonders bevorzugt 50 bis 90°C durchgeführt. Das Verfahren wird im Druckbereich von 2 bis 300 atm, bevorzugt 2 bis 100 atm, besonders bevorzugt 3 bis 30 atm durchgeführt.

Durch die Wahl entsprechender Reaktionsbedingungen, z. B. Temperatur, Zusatz von Kettenüberträgern wie z. B. Wasserstoff, Monomerkonzentrationen, sowie die Katalysatorkonzentration können Molekulargewichtsverfeilungen, Verzweigungsgrad und sonstige Eigenschaften der gebildeten Polymeren gesteuert werden. Über die Konzentration der Monomere kann der Verzweigungsgrad der Polymere gesteuert werden. Die Umsetzung kann auch in zwei oder mehreren in Kaskade geschalteten Reaktoren erfolgen. Durch Zuführen der Katalysatorkomponenten in die einzelnen Reaktoren kann das Verhältnis der beiden Katalysatoren geändert werden. Das Verfahren kann ein- oder mehrstufig erfolgen. Erfindungsgemäß werden die Bedingungen so gewählt, daß die polymeren Produkte während der Reaktion eine zusätzliche feste Phase ausbilden.

Die Produktivität jeder einzelnen Übergangsmetallkomponente liegt vorzugsweise oberhalb von 1000 kg Polymer/ (mol Übergangsmetall × h), besonders bevorzugt oberhalb von 2000 kg Polymer/(mol Übergangsmetall × h).

Das erfindungsgemäße Polymerisationsverfahren eignet sich zur Herstellung von Reaktorblends zweier oder mehrerer Polymere, welche vorteilhafte Anwendungs- und Verarbeitungseigenschaften besitzen. Die massenmittleren Molmassen der einzelnen Polymerfraktionen liegen bevorzugt im Bereich von 11 bis 10 000 kg/mol, besonders bevorzugt 20 bis 1000 kg/mol. Das molare Verhältnis der Anteile der späten Übergangsmetallkomponente(n) zu der/den weiteren Komponente(n) kann im Bereich von 0,1:99,9 bis 99,9:0,1 liegen, bevorzugt 1:30 bis 30:1. Das Verhältnis der Anteile der durch den späten Übergangsmetallkatalysator und der durch die weitere(n) Komponente(n) gebildeten Polymere kann im Bereich von 0,1:99,9 bis 99,9:0,1 liegen, bevorzugt 10:90 bis 90:10, besonders bevorzugt 1:1 bis 1:50.

Das erfindungsgemäße Polymerisationsverfahren ist besonders geeignet zur Homopolymerisation von Ethylen zu einem Blend zweier oder mehrerer Polymere in einem Flüssigverfahren, wobei diese während der Polymerisation als Suspension im Reaktionsmedium anfallen und somit eine leichte Abtrennung, z. B. durch Filtration oder Zentrifugieren, möglich ist.

Das erfindungsgemäße Polymerisationsverfahren ist besonders bevorzugt geeignet zur Homopolymerisation von Ethylen zu einem Blend zweier oder mehrerer Polymere, von denen mindestens eines die folgende Verzweigungsstruktur aufweist: Es enthält 2–40 Verzweigungen je 1000 CH₂-Gruppen, besonders bevorzugt 5–15 Verzweigungen je 1000 CH₂-Gruppen.

In einer weiteren Variante des erfindungsgemäßen Verfahrens können auch im wesentlichen lineare Polymerblends erzeugt werden, wobei die jeweiligen Polymere ein unterschiedliche molekulare Masse aufweisen.

Das erfindungsgemäße Polymerisationsverfahren ist besonders bevorzugt geeignet zur Homopolymerisation von Ethylen zu einem Blend zweier oder mehrerer Polymere, welcher eine Dichte im Bereich von 0.910 bis 0.970 g/mL aufweist.

In einer bevorzugten Anwendung wird das Verfahren zur Herstellung von Blends verwendet, welche mindestens 50 gew.-%, bevorzugt größer 80 gew.-%, eines linearen Ethylen-Homopolymer mit einer massenmittleren Molmasse von mindestens M_w 200 kg/mol, bevorzugt M_w > 1000 kg/mol enthalten. Lineare Polyethylene mit Molekulargewichten von M_w > 1000 kg/mol sind thermoplastisch schlecht oder gar nicht verarbeitbar, somit sind auch Blends dieser Polymere z. B. durch Extrusionsverfahren nur schwer herstellbar. Neben den im folgenden aufgeführten Vorteilen ist das erfindungsgemäße Verfahren also besonders geeignet zur Herstellung von Blends von sehr hochmolekularen Polyethylenen, die durch nachträgliche Blendverfahren aus den Einzelkomponenten nur sehr schwer zugänglich sind. Die Anwesenheit von verzweigten Anteilen in hochmolekularen Polyethylenen kann deren Anwendungs- und Verarbeitungseigenschaften verbessern.

Die Herstellung des Polymer-Blends bereits im Reaktor verringert den Energieverbrauch, erfordert keine nachträglichen Blend-Prozesse und ermöglicht eine einfache Kontrolle der Molekulargewichtsverteilungen, und der Molekulargewichtsfraktionen der verschiedenen Polymere. Zudem kann eine gute Durchmischung der Polymere erreicht werden. Die Herstellung eines Blends zweier oder mehrerer Polymere von unterschiedlichem Verzweigungsgrad aus Ethylen ohne Zusatz eines Comonomers verringert die Kosten der eingesetzten Olefine, sowie die Anlagen- und sonstigen Kosten zur Bereitstellung des Comonomers.

Die nachfolgenden Beispiele dienen zur Erläuterung der Erfindung:

Die Polymerisationen wurden in einem 5L-Stahlautoklaven mit Heiz/Kühlmantel und mechanischem Rührer durchgeführt. MAO wurde als 10%ige toluolische Lösung eingesetzt (Fa. Witco). Für Versuche mit trägerfixiertem Cokatalysator wurde silicafixiertes MAO-S TA-2794 der Fa. Witco verwendet, Al-Gehalt 23 Massen-%. Bei dem als Reaktionsmedium eingesetzten Exxsol® handelt es sich um ein Gemisch aliphatischer Kohlenwasserstoffe mit einem Siedebereich von 100 bis 120°C. Die Handhabung von Katalysatorprecursorn und Cokatalysatoren, sowie von deren Lösungen bzw. Suspensionen erfolgte unter Schutzgasatmossphäre.

Die Verbindungen [{(Aryl)-N=C(R)-C(R)=N Aryl)}iBr₂] wurden nach Johnson et al., J. Am. Chem. Soc. 1995, 117, 6414–6415 dargestellt. [{2,6-{(2,6-iPr₂C₆H₃)-N=C(Me)}₂pyridin}FeCl₂] wurde nach dem von Small et al. beschriebenen Verfahren (9th IUPAC Symposium on Organometallic Chemistry, Göttingen 20.–25. Juli 1997, Poster 447) synthetisiert: Eine Lösung von 15.9 mmol 2,6-Diisopropyanilin und 6.13 mmol 2,6-Diacetylpyridin in 35 mL Methanol wurde über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Das ausgefallene Produkt wurde abfiltriert, mit wenig Methanol gewaschen und aus Methylenchlorid umkristallisiert. Eine Lösung von 0.38 mmol des so erhaltenen Liganden in 20 mL Methylenchlorid wurde bei Raumtemperatur über Nacht mit 0.38 mmol wasserfreiem Eisen(II)chlorid gerührt. Die erhaltene Suspension wurde filtriert, der Rückstand mit Pentan gewaschen und im Vakuum getrocknet. [{2,6-{(2,6-iPr₂C₆H₃)-N=C(Me)}₂pyridin}FeCl₂] wurde als blaues Pulver erhalten.

GPC-Messungen erfolgten auf einem GPC 210 der Fa. PL auf Polystyrolgel-Säulen der Fa. PSS (Typ SDV, Porenweite 10³, 10⁵, 10⁷ Angstrom). Die Messungen erfolgten bei 135°C in 1,2,4-Trichlorbenzol unter universeller Kalibrierung gegen lineares Polyethylen. ¹³CNMR Spektren (75 MHz) wurden bei 90°C in Tetrachlorethan-d₂/Hexachlorbutadien unter CPD-¹H Entkopplung gemessen. Die Bestimmung von MVIs erfolgte bei 190°C nach ISO 1133.

Die Dichtebestimmungen erfolgten an gepreßten Platten nach der Gradientenmethode.

Bei der Durchführung von Polymerisationen im Batch-Verfahren im Größenmaßstab der in den folgenden Beispielen beschriebenen Versuche ist es üblich, mit wesentlich höheren relativen Mengen Cokatalystor zu arbeiten, als dieses in einem Verfahren in größerem Maßstab, z. B. in kontinuierlichem Betrieb, erforderlich ist. Die Polymere wurden daher nach der Abtrennung vom Reaktionsmedium, wie in den folgenden Beispielen aufgeführt, mehrmals gewaschen, um eine vollständige Entfernung von Folgeprodukten des Cokatalysators zu gewährleisten, welche z. B. zu einer Verfälschung der Dichtemessungen führen könnten. Bei Durchführung in einem größeren Maßstab, mit geringeren relativen Mengen Cokatalysator, ist eine derartige Waschung nicht erforderlich.

In den im folgenden aufgeführten Versuchen wurde nach der Filtration der Reaktionslösung jeweils eine Probe des Filtrates in einen Überschuß Methanol gegeben. Es wurde keine Ausfällung von Polymer beobachtet. Dies belegt, daß die polymeren Produkte im verwendeten Verfahren durch die Filtration abgetrennt werden.

Beispiele 1–4 (s. Tabelle 1): Der Autoklav wurde mit 3.5 L Lösungsmittel beschickt, durch kurzes Rühren unter 10 atm mit Ethylen gesättigt, und auf Normaldruck entspannt. Sodann wurden eine Lösung der frühen Übergangsmetall-Katalysatorkomponente in 10 mL MAO, gefolgt von einer Lösung der späten Übergangsmetall-Katalysatorkomponente in 10 mL MAO in den Autoklaven gegeben. Der Autoklav wurde verschlossen, ein konstanter Druck von 10 atm Ethylen angelegt und auf 60°C temperiert. Nach der angegebenen Reaktionszeit wurde die Reaktion durch schnelles Abkühlen und Ablassen des Ethylens abgebrochen.

30

45

50

60

65

Die erhaltene Polymersuspension wurde auf einer Nutsche filtriert. Das erhaltene Polymerprodukt wurde durch Ausrühren mit HCl-saurem Aceton, Filtration, zweimaliges Ausrühren mit Aceton und jeweils anschließende Filtration behandelt und sodann in einem Vakuumtrockenschrank getrocknet.

Beispiele 1 und 2 sind im Sinne der Erfindung. Die Beispiele 3 und 4 dienen der Illustration.

Tabelle 2 gibt die Ergebnisse der ¹³CNMR spektroskopischen Untersuchungen der Polymere hinsichtlich ihrer Verzweigungsstruktur wieder.

Beispiel 5

Die Polymerisation wurde analog Beispiel 1 durchgeführt (19.4 μmol [{(2,6-Me₂C₆H₃)-N=C(Me)-C(Me)=N-(2,6-iMe₂C₆H₃)}NiBr₂]; 6.4 μmol [{Isopropyliden(fluorenyl)(cyclopentadienyl)}zirkondichlorid]; 45 min Reaktionszeit). Es wurden 136 g Polymer erhalten.

Das Filtrat der Polymersuspension wurde am Rotationsverdampfer bei 30°C und 60 mbar eingeengt und der Rückstand bei 20 mbar getrocknet. Es wurden 1.1 g eines weißen Feststoffes erhalten. Dieser ist in verdünnter Salzsäure unlöslich. Dieses Beispiel belegt die Abtrennung des Polymers vom Suspensionsmedium durch die Filtration.

Beispiel 6

Der Autoklav wurde mit 3.5 L Exxsol beschickt, durch kurzes Rühren unter 10 atm mit Ethylen gesättigt, und auf Normaldruck entspannt. Sodann wurden eine Lösung von 1.0 µmol [{Bis(n-butylcyclopentadienyl)}zirkondichlorid] in 10 mL MAO, sowie eine zweite Lösung von 15.3 µmol [{(2,6-Me₂C₆H₃₎-N=C(Me)-C(Me)=N-(2,6-ⁱMe₂C₆H₃₎}NiBr₂] in 10 mL MAO in den Autoklaven gegeben. Über eine Schleuse wurden 30 mmol H₂ zugegeben (Partialdruck ca. 0.5 atm), sodann ein konstanter Druck von 10 atm Ethylen angelegt und auf 60°C temperiert. Nach 55 min wurde die Reaktion durch schnelles Abkühlen und Ablassen des Ethylens abgebrochen. Die erhaltene Polymersuspension wurde auf einer Nutsche filtriert. Das erhaltene Polymerprodukt wurde durch Ausrühren mit HCl-saurem Aceton, Filtration, zweimaliges Ausrühren mit Aceton und jeweils anschließende Filtration behandelt und sodann in einem Vakuumtrockenschrank getrocknet.

Es wurden 74 g weißes Pulver erhalten.

Dichte 0.949 g/mL.

MVI (21.6 kg) 30 mL/10 min.

Beispiel 7 (Vergleichsbeispiel)

Die Polymerisation wurde analog Beispiel 6 durchgeführt, jedoch mit [{Bis(n-butylcyclopentadienyl)}zirkondichlorid]/MAO als alleiniger Katalysatorkomponente und unter Zusatz von 15 mmol H₂. Es wurde ein Polymer mit MVI 250 mL/10 min (21.6 kg), Dichte 0.963 g/mL erhalten.

Beispiel 8 (Vergleichsbeispiel)

Die Polymerisation von Ethylen wurde analog Beispiel 6 durchgeführt, jedoch mit [{Bis(n-butylcyclopentadienyl)}zirkondichlorid] als alleiniger Katalysatorkomponente und in Abwesenheit von Wasserstoff.

Es wurde ein Polymer mit MVI 0.1 mL/10 min (21.6 kg), Dichte 0.938 g/mL erhalten.

Beispiel 9 (Vergleichsbeispiel)

Die Polymerisation wurde analog Beispiel 3 durchgeführt, jedoch unter Zusatz von 45 mmol H₂. Das erhaltene Polymer weist einen MVI 1 mL/10 min (21.6 kg), und ein Molekulargewicht M_w 163 kg/mol, M_w/M_n = 3.6 auf. Das in Beispiel 3 erhaltene Polymer weist ein Molekulargewicht von M_w 126 kg/mol, $M_w/M_n = 3.0$ auf.

Beispiel 6 demonstriert in Verbindung mit Beispielen 3, 7, 8 und 9 die Regelung des Katalysators durch Wasserstoff. Die frühe Übergangsmetallkomponente ist wesentlich empfindlicher gegenüber Wasserstoff als die späte Übergangsmetallkomponente und kann daher selektiv geregelt werden

15

Beispiel 10

Der Autoklav wurde mit 3.5 L Exxsol beschickt, durch kurzes Rühren unter 10 atm mit Ethylen gesättigt, und auf Normaldruck entspannt. Sodann wurden ein Gemisch von 11 µmol [{Isopropyliden(fluorenyl)(cyclopentadienyl)}zirkondichlorid], 1.00 g MAO-S und 10 mL Toluol, sowie ein zweites Gemisch von 58.1 μmol [{(2,6-ⁱMe₂C₆H₃)-N=C(Me)-C(Me)=N-(2,6-iMe₂C₆H₃)}NiBr₂], 1.01 g MAO-S und 10 mL Toluol in den Autoklaven gegeben. Der Autoklav wurde verschlossen, ein konstanter Druck von 10 atm Ethylen angelegt und auf 60°C temperiert. Nach 50 min wurde die Reaktion durch schnelles Abkühlen und Ablassen des Ethylens abgebrochen. Die erhaltene Polymersuspension wurde auf einer Nutsche filtriert. Das erhaltene Polymerprodukt wurde durch Ausrühren mit HCl-saurem Aceton, Filtration, zweimaliges Ausrühren mit Aceton und jeweils anschließende Filtration behandelt und sodann in einem Vakuumtrockenschrank getrocknet.

Es wurden 72 g weißes Pulver erhalten.

Dieses Beispiel demonstriert die Heterogenisierung des Katalysators.

30

Beispiel 11

Der Autoklav wurde mit 3.5 L Exxsol beschickt, durch kurzes Rühren unter 10 atm mit Ethylen gesättigt, und auf Normaldruck entspannt. Sodann wurden eine Suspension eines Ziegler-Katalysators (entsprechend 1 mmol Titan) in 10 mL MAO, sowie eine zweite Lösung von 19.0 μmol [{(2,6-iMe₂C₆H₃)-N=C(Me)-C(Me)=N-(2,6-iMe₂C₆H₃)}NiBr₂] in 10 mL MAO in den Autoklaven gegeben. Sodann wurde ein konstanter Druck von 10 atm Ethylen angelegt und auf 60°C temperiert. Nach 45 min wurde die Reaktion durch schnelles Abkühlen und Ablassen des Ethylens abgebrochen. Die erhaltene Polymersuspension wurde auf einer Nutsche filtriert. Das erhaltene Polymerprodukt wurde durch Ausrühren mit HCl-saurem Aceton, Filtration, zweimaliges Ausrühren mit Aceton und jeweils anschließende Filtration behandelt und sodann in einem Vakuumtrockenschrank getrocknet.

Es wurden 114 g weißes Pulver erhalten.

Dichte 0.920 g/mL.

MVI (21.6 kg) 0.1 mL /10 min.

Beispiel 12 (Vergleichsbeispiel)

45

65

Die Polymerisation von Ethylen wurde analog Beispiel 11 durchgeführt, jedoch unter Verwendung des Ziegler-Katalysators als alleiniger Katalysatorkomponente. Es wurde ein Polymer erhalten, dessen MVI aufgrund der geringen Fließfähigkeit nicht meßbar ist.

Beispiele 11 und 12 demonstrieren die Herstellung von Reaktorblends mit hochmolekularem linearen Polyethylen-Anteil.

Beispiel 13

Der Autoklav wurde mit 3.5 L Exxsol beschickt, durch kurzes Rühren unter 10 atm mit Ethylen gesättigt, und auf Normaldruck entspannt. Sodann wurden eine Lösung von 5.0 µmol [{2,6-{(2,6-iPr₂C₆H₃)-N=C(Me)}₂pyridin}FeCl₂] in 10 mL MAO, sowie eine zweite Lösung von 0.5 μmol [{Bis(n-butylcyclopentadienyl)}zirkondichlorid] in 10 mL MAO in den Autoklaven gegeben. Der Autoklav wurde verschlossen, ein konstanter Druck von 10 atm Ethylen angelegt und auf 60°C temperiert. Nach 35 min wurde die Reaktion durch schnelles Abkühlen und Ablassen des Ethylens abgebrochen. Die erhaltene Polymersuspension wurde auf einer Nutsche filtriert. Das erhaltene Polymerprodukt wurde durch zweimaliges Ausrühren mit Aceton und anschließende Filtration behandelt und sodann in einem Vakuumtrockenschrank getrocknet. Es wurden 184 g weißes Pulver erhalten. Dichte 0.961 g/mL

MVI (21.6 kg): 10 mL/10 min.

Beispiel 14 (Vergleichsbeispiel)

Der Autoklav wurde mit 3.5 L Exxsol beschickt, durch kurzes Rühren unter 10 atm mit Ethylen gesättigt, und auf Normaldruck entspannt. Sodann wurden eine Lösung von 7.8 µmol [{2,6-{(2,6-iPr₂C₆H₃)-N=C(Me)}₂pyridin}FeCl₂] in 10

mL MAO in den Autoklaven gegeben. Der Autoklav wurde verschlossen, ein konstanter Druck von 10 atm Ethylen angelegt und auf 70°C temperiert. Nach 55 min wurde die Reaktion durch schnelles Abkühlen und Ablassen des Ethylens abgebrochen.

Die erhaltene Polymersuspension wurde auf einer Nutsche filtriert. Das erhaltene Polymerprodukt wurde durch Ausrühren und jeweils anschließende Filtration mit HCl-saurem Methanol, Wasser, Methanol und Aceton behandelt und sodann in einem Vakuumtrockenschrank getrocknet. Es wurden 80 g weißes Pulver erhalten. Dichte 0.968 g/mL

MVI (21.6 kg): 170 mL/10 min

¹³CNMR Spektroskopie eines unter den gleichen Bedingungen in Toluol als Suspensionsmittel erhaltenen Polymeren zeigt, daß es sich um ein lineares Polyethylen handelt.

0	5	i	5					i)	i
Tabelle 1	le 1.									
Beispie	3eispiel- Katalysatorkomponenten	nponenten)u	n(1)/	n(2) /	Reaktions-	Ausbeute	Verzw./	Dichte	MVI (21.6 kg)
Ž.			ā	mol	lomu	zeit	Polymer / g	1000 CH ₂	g/mL	mL/10 min
	A/B		2	28.8 12.4	12.4	30 min	193	119)	0.932	2
~	A/B		2	27.8	3.9	30 min	125	23 ^{a)}	0.918	41
σ.	٧		Š	28.6	1	56 min	102	29 ^{a)}	0.910	10
-	В				8.7	53 min	107	₽	0.953	4

 $A = [\{(2,6-Me_2C_6H_3)-N=C(Me)-C(Me)=N-(2,6-Me_2C_6H_3)\}NiBr_2]$

B = [{lsopropyliden(fluorenyl)(cyclopentadienyl)}zirkondichlorid]

Temperatur: 60 °C; Druck: 10 atm Ethylen; Reaktionsmedium: Toluol (Beispiel 3: Exxsol);

Cokatalysator: MAO.

a) ermittelt durch ¹³C NMR

Tabelle 2. Verzweigungsstruktur der Polymere

10101	Gesamtverzweigungen /		Verzweigungen / 1000 CH ₂	n / 1000 CH ₂	
ž.	1000 CH ₂				
		Methyl	Ethyl	n-Butyl	Langkette ^{a)}
-	10.6	7.4	1.1	0.4	1.7
2	22.8	16.3	1.6	1.6	3.3
က	28.7	20.4	1.8	1.0	5.5
a) Hexyl-'	Ermittelt durch ¹³ C NMR. a) Hexyl-Verzweigungen oder höher.	höher.			
40	30 35	20	15	10	5

Patentansprüche

1. Suspensions-Polymerisationsverfahren zur Herstellung von Polyethylen durch Polymerisation von Ethylen in Gegenwart einer Katalysatorzusammensetzung enthaltend

45

55

A) mindestens einen Polymerisationskatalysator auf Basis einer späten Übergangsmetallkomponente, der ein Polyethylen mit einem Verzweigungsgrad von 0–40 Verzweigungen je 1000 Methylen-Gruppen erzeugt und B) mindestens einen weiteren Polymerisationskatalysator auf Basis eines frühen oder späten Übergangsmetaller

les,

und die Polymerisation in Gegenwart eines unter den Reaktionsbedingungen flüssigen Mediums unter erhöhtem Druck durchgeführt wird und die Abtrennung des entstandenen Polymeren vom flüssigen Suspensionsmedium ohne Zusatz von Fällungsmitteln erfolgt.

2. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß ein Polymerisationskatalysator auf Basis einer späten Übergangsmetallkomponente eingesetzt wird, der ein Polyethylen mit einem Verzweigungsgrad von 2–35 Verzweigungen je 1000 Methylen-Gruppen erzeugt.

2. Verfahren gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß als Polymerisationskatalysator eine frühe Übergangsmetallkomponente auf Basis eines Metalls der Gruppen IIIa bis VIIa, sowie der Gruppe der Lanthanoiden des Periodensystems der Elemente eingesetzt wird.

- 4. Verfahren gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß als Polymerisationskatalysator eine späte Übergangsmetallkomponente auf Basis eines Metalls der Gruppen IB und VIIIa des Periodensystems der Elemente eingesetzt wird.
- 5. Verfahren gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß als Polymerisationskatalysator eine späte Übergangsmetallkomponente auf Basis einer Nickel-, Palladium-, Platin-, Eisen-, Ruthenium-, Kobalt- oder Rhodium-verbindung eingesetzt wird.
- 6. Verfahren gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß als Polymerisationskatalysator eine späte Über-

gangsmetallkomponente auf Basis einer Nickel-, Palladium- oder Eisenverbindung eingesetzt wird.

7. Verfahren gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß als Polymerisationskatalysator eine späte Übergangsmetallkomponente enthaltend einen Liganden der Formeln II und/oder III

 R^9 R^7 R^{10} R^{10} R^{8} R^{8} R^{10} R^{8} R^{10} R^{10} R

worin

5

10

15

20

25

30

35

40

50

55

60

65

 R^7 , R^8 unabhängig voneinander gleich oder verschieden C_1 - C_{40} -Kohlenwasserstoffreste, in welchen vorzugsweise das am Stickstoffatom gebundene Kohlenstoffatom mit mindestens zwei weiteren Kohlenstoffatomen verbunden ist,

 R^9 , R^{10} unabhängig voneinander gleich oder verschieden ein Wasserstoffatom oder ein C_1 - C_{40} -Kohlenwasserstoffrest oder R^9 und R^{10} zusammen ein Ringsystem bilden bedeutet.

8. Verfahren gemäß Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß als Polymerisationskatalysator eine frühe Übergangsmetallkomponente auf Basis eines Ziegler-Katalysators und/oder eines Metallocen-Katalysators eingesetzt wird.

9. Verfahren gemäß Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß ein Ziegler-Katalysator auf Basis eines Metalls der IVa, Va und/oder VIa Gruppe des Periodensystems eingesetzt wird.

10. Verfahren gemäß Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß als Metallocen-Katalysator ein unverbrücktes oder verbrücktes Metallocen der Formel I

45 worin

M¹ ein Metall der Gruppe IIIa, IVa, Va oder VIa des Periodensystems der Elemente ist,

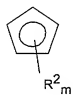
 R^1 gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom oder SiR_3 sind, worin R^3 gleich oder verschieden ein Wasserstoffatom oder eine C_1 - C_{40} -kohlenstoffhaltige Gruppe, oder R^1 eine C_1 - C_{30} -kohlenstoffhaltige Gruppe ist, oder zwei oder mehrere Reste R^1 können so miteinander verbunden sein, daß die Reste R^1 und die sie verbindenden Atome des Cyclopentadienylringes ein C_4 - C_{24} -Ringsystem bilden, welches seinerseits substituiert sein kann,

I gleich 5 für v = 0, und 1 gleich 4 für v = 1 ist,

Y entweder

a) ein Element der V. (z. B. Stickstoff oder Phosphor) oder VI. (z. B. Sauerstoff oder Schwefel) Hauptgruppe des Periodensystems der Elemente ist, welches einen oder zwei C₁-C₂₀-Kohlenwasserstoffsubstituenten trägt, oder

b) eine Rest der Formel



ist, wori

R² gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom oder SiR₃ sind, worin R³ gleich oder verschieden ein

Wasserstoffatom oder eine C_1 - C_{40} -kohlenstoffhaltige Gruppe, oder R^2 eine C_1 - C_{30} -kohlenstoffhaltige Gruppe ist, oder zwei oder mehrere Reste R^2 können so miteinander verbunden sein, daß die Reste R^2 und die sie verbindenden Atome des Cyclopentadienylringes ein C_4 - C_{24} -Ringsystem bilden, welches seinerseits substituiert sein kann, und

m gleich 5 für v = 0, und m gleich 4 für v = 1 ist,

 L^1 gleich oder verschieden sein können und ein Wasserstoffatom, ein C_1 - C_{20} -Kohlenwasserstoffrest, ein Halogenatom, oder OR^6 , SR^6 , $OSiR_3^6$, SiR_3^6 , PR_2^6 oder NR_2^6 bedeuten, worin R^6 ein Halogenatom, eine C_1 - C_{10} -Alkylgruppe, eine halogenierte C_1 - C_{10} -Alkylgruppe, eine C_6 - C_{20} -Arylgruppe oder eine halogenierte C_6 - C_{20} -Arylgruppe sind, oder L^1 sind eine Toluolsulfonyl-, Trifluoracetyl-, Trifluoracetoxyl-, Trifluormethansulfonyl-, Nonafluorbutansulfonyl- oder 2,2,2-Trifluorethansulfonyl-Gruppe, o eine ganze Zahl von 1 bis 4 ist,

Z ein verbrückendes Strukturelement zwischen den beiden Cyclopentadienylringen bezeichnet und v ist 0 oder 1, eingesetzt wird.

- 11. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Katalysatorzusammensetzung zusätzlich noch einen oder mehrere Aktivatoren enthält.
- 12. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Katalysatorzusammensetzung zusätzlich noch einen Träger enthält.
- 13. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Polymerisation im Temperaturbereich von 25 bis 150°C durchgeführt wird.
- 14. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Polymerisation im Druckbereich von 2 bis 300 atm durchgeführt wird.
- 15. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Polymerisation in Gegenwart von gesättigten aliphatischen und/oder aromatischen Kohlenwasserstoffen als Suspensionsmedium.

65

60

5

10

15

25

30

35

40

45

50

- Leerseite -

DERWENT-ACC-NO: 2000-040025

DERWENT-WEEK: 200004

COPYRIGHT 2008 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Catalytic synthesis of

polyethylene by suspension polymerization of ethylene

INVENTOR: MECKING S

PATENT-ASSIGNEE: AVENTIS RES & TECHNOLOGIES GMBH &

CO KG[AVET]

PRIORITY-DATA: 1998DE-1023871 (May 28, 1998)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE LANGUAGE

DE 19823871 A1 December 2, 1999 DE WO 9961490 A1 December 2, 1999 DE

DESIGNATED-STATES: BR CN JP KR US AT BE CH CY DE

DK ES FI FR GB GR IE IT LU MC

NL PT SE

APPLICATION-DATA:

PUB-NO	APPL-DESCRIPTOR	APPL-NO	APPL- DATE
DE 19823871A1	N/A	1998DE- 1023871	May 28, 1998
WO1999061490A1	N/A	1999WO- EP03417	May 18, 1999

INT-CL-CURRENT:

TYPE	IPC DATE
CIPS	C08F110/02 20060101
CIPS	C08F2/14 20060101
CIPS	C08F2/18 20060101
CIPS	C08F4/72 20060101
CIPS	C08F4/76 20060101
CIPS	C08F4/80 20060101

ABSTRACTED-PUB-NO: DE 19823871 A1

BASIC-ABSTRACT:

NOVELTY - Suprisingly, by using a specific selected catalyst composition in suspension polymerization of ethylene and specific selected polymerization conditions, i.e. a liquid reaction medium under increased pressure, it is possible to avoid the addition of a precipitant to separate the polyethylene.

DESCRIPTION - Polyethylene is obtained by suspension polymerization of ethylene in the

presence of a catalyst composition containing:

- (A) at least one polymerization catalyst based on a later transition metal component (groups VIIIa and IB), which gives a polyethylene with a degree of branching of 0-40 branches per 1000 methylene groups; and
- (B) at least one polymerization catalyst based on an earlier (groups IIIa to VIIa) or later transition metal.

Polymerization is carried out in the presence of a reaction medium which is liquid under the reaction conditions used and under increased pressure, and the polymer obtained is separated from the liquid suspension without addition of a precipitant.

USE - The process is useful for the catalytic suspension polymerization of ethylene to polyethylene, and especially for homopolymerization of ethylene to a liquid blend of two or more polymers, at least one of which contains 5-15 branches per 1,000 CH2 groups.

ADVANTAGE - The polymer can be isolated completely from the reaction medium during polymerization, and can be easily separated by filtration or centrifuging.

EQUIVALENT-ABSTRACTS:

POLYMERS

Preferred Components: A polymerization catalyst based on a later transition metal component is used which results in a polyethylene with degree of branching of 2-35 branches per 1,000 methylene

groups, e.g. a group IIa to VIIa group and the lanthanoid group, e.g. Ni, Pd, Pt, Fe, Ru, Co, or Rh, e.g. a later transition metal component based on Ni, Pd, or Fe. This polymerization catalyst has a ligand of formula (II) and/or (III):

R7 and R8 = 1-40C hydrocarbon, in which preferably the C atom bonded to N is bonded to at least two other C atoms,

R9 and R10 = H or 1-40C hydrocarbon or form a ring system.

An earlier transition metal component is used as polymerization catalyst, based on a Ziegler catalyst, i.e. group IVa, Va, and/or VIa metals, and/or a metallocene catalyst, e.g. an optionally bridged metallocene of formula (I):

MI = a group IIA, IVa, Va, or VIa metal,

R1 = H or SiR33,

where R3 = H or 1-40C,

or R1 = 1-30C hydrocarbon, or two or more R1 are bonded together so that R1 and the atom of the cyclopendadiene ring bonded to it can form an optionally substituted 4-24C ring system,

I = 5 for v = 0 and 4 for v = 1,

Y = either (a) a group V (e.g. N or P) or group VI (e.g. O or S) element, which carries one or two 1-20C substituents, or (b) a residue of formula (IV):

R2 = H or SiR-33,

R3 = H or 1-40C,

or R2 = 1-30C hydrocarbon,

or two or more R2 are so bonded together that R2 and the atom of the cyclopendadiene ring bonded to it can form an optionally substituted 4-24C ring system, M = 5 for v = 0 and 4 for v = 1.

In formula I,

L1 = H, 1-20C hydrocarbon, halogen, OR6, SR6, OSiR36, PR26, or NR26,

where R6 = halogen, optionally halogenized 1-10C alkyl, optionally halogenized 6-10C aryl,

or L1 = toluene sulfonyl, trifluoroacetyl, trifluoromethanesulfonyl, nonafluorobutanesulfonyl, or 2,2,2-trifluorethanesulfonyl, or 1-4, preferably 2.

In formula I,

Z = a bridged structural element between the two cyclopentadiene rings,

and v = 0 or 1.

The catalyst composition contains 1 or more activators, and a support. The polymerization temperature is 25-150 degrees C, the pressure is 2-300 atmospheres, and polymerization is carried out in the presence of saturated aliphatic and/or aromatic hydrocarbons as the suspension medium.

Toluene (3.5 liters) in an autoclave was saturated

with ethylene under 10 atmospheres pressure, a solution of early transition metal catalyst in 10 ml MAO, i.e. catalyst A, where A = (((2.6-Me2C6H3)-NC(Me)-C(Me)=N-(2,6-Me2C6H3)) NiBr2) (28.8 micromole) was added to the autoclave, followed by a solution of later transition metal catalyst B in 10 ml of MAO, where B = ((isopropylidene(fluorenyl) (cyclopentadieneyl))zirconium dichloride) (27.8 micromole). The autoclave was closed and the contents were reacted at a constant 10 atmosphere ethylene pressure at 60 degrees C. After 30 minutes the reaction was stopped by rapid cooling of the autoclave. The polymer product was stirred in acidifed acetone, separated by filtration, and vacuum dried, to give 193 g of polyethylene.

TITLE-TERMS: CATALYST SYNTHESIS POLYETHYLENE SUSPENSION ETHYLENE

DERWENT-CLASS: A17 E11 E12

CPI-CODES: A02-A06; A04-G02A; A10-B05; E05-

E02; E05-E02C; E05-L; E05-L01; E05-

M; E05-N; E05-T;

CHEMICAL-CODES: Chemical Indexing M3 *01*

Fragmentation Code A540 A923 A940 C017 C100 C720 C801 C803 C804 C805 C806 C807 G033 G034 G035 G039 G551 G599 M1 M126 M144 M210 M214 M231 M240 M282 M320 M411 M424 M510 M520 M530 M542 M640 M782 N513 Q121 R023 Specific Compounds RA066T Registry

Numbers 208507

Chemical Indexing M3 *02*
Fragmentation Code A540 A923 A940
B514 B720 B744 B831 C017 C100 C720

C801 C803 C804 C805 C806 C807 G033 G034 G035 G039 G551 G599 M1 M126 M144 M210 M211 M250 M282 M320 M411 M424 M510 M520 M530 M542 M640 M782 N513 Q121 R023 Specific Compounds RAOURA Registry Numbers 241086

Chemical Indexing M3 *03*
Fragmentation Code A428 A940 A960
C035 C100 C710 C720 C801 C803 C804
C805 C806 C807 G014 G019 G100 K0
L3 L354 L399 M210 M211 M213 M232
M240 M263 M282 M283 M320 M411 M424
M510 M520 M532 M540 M630 M782 N513
Q121 R023 Specific Compounds
RAORX3 Registry Numbers 237272

Chemical Indexing M3 *04*
Fragmentation Code A428 A940 A960
C035 C100 C710 C720 C801 C803 C804
C805 C806 C807 G014 G019 G100 K0
L3 L354 L399 M210 M211 M240 M263
M282 M283 M320 M411 M424 M510 M520
M532 M540 M630 M640 M782 N513 Q121
R023 Specific Compounds RA10NV
Registry Numbers 248745

Chemical Indexing M3 *05*
Fragmentation Code A428 A940 A960
C035 C100 C710 C720 C801 C803 C804
C805 C806 C807 G014 G019 G100 K0
L3 L354 L399 M1 M121 M134 M210
M211 M240 M283 M320 M411 M424 M510
M520 M532 M540 M630 M640 M782 N513
Q121 R023 Specific Compounds
RA10NW Registry Numbers 248746

Chemical Indexing M3 *06*

Fragmentation Code A426 A940 A960 C017 C100 C710 C720 C801 C803 C804 C805 C806 C807 F012 F016 F431 G014 G019 G100 K0 L3 L355 L399 M1 M123 M129 M131 M139 M210 M211 M213 M232 M240 M273 M282 M283 M320 M411 M424 M510 M521 M532 M540 M630 M640 M782 N513 Q121 R023 Specific Compounds RA10NX Registry Numbers 248747

Chemical Indexing M3 *07*
Fragmentation Code A427 A940 A960
C035 C100 C710 C720 C801 C803 C804
C805 C806 C807 F012 F016 F431 G014
G019 G100 K0 L3 L355 L399 M1 M123
M129 M131 M139 M210 M211 M213 M232
M240 M273 M282 M283 M320 M411 M424
M510 M521 M532 M540 M630 M640 M782
N513 Q121 R023 Specific Compounds
RA1000 Registry Numbers 248749

Chemical Indexing M3 *08*
Fragmentation Code A540 A922 A923
A940 C017 C100 C720 C801 C803 C804
C805 C806 C807 G033 G034 G035 G039
G310 G551 M1 M126 M132 M280 M311
M321 M342 M411 M424 M510 M520 M531
M541 M640 M782 N513 Q121 R023
Specific Compounds RA1001 Registry
Numbers 248750

Chemical Indexing M3 *09*
Fragmentation Code A422 A922 A923
A940 A960 B514 B720 B743 B760 B831
C017 C100 C720 C805 C806 C807 G030
G033 G034 G035 G551 G563 J0 J011
J3 J361 M210 M211 M250 M280 M282
M320 M411 M424 M510 M520 M530 M541

M630 M640 M650 M782 N513 Q121 R023 Specific Compounds RA1003 Registry Numbers 248752

Chemical Indexing M3 *10*
Fragmentation Code M282 M320 M411
M424 M510 M520 M530 M540 M541 M620
M630 M640 M650 M782 N513 Q121 R023
Specific Compounds RA1005 Registry
Numbers 248754

Chemical Indexing M3 *11*
Fragmentation Code A540 A922 A923
A940 B514 B720 B744 B831 C017 C100
C720 C801 C803 C804 C805 C806 C807
G036 G039 G551 G599 M1 M126 M144
M210 M211 M240 M250 M282 M320 M411
M424 M510 M520 M530 M542 M640 M782
N513 Q121 R023 Specific Compounds
RA100M Registry Numbers 248771

Chemical Indexing M3 *12*
Fragmentation Code A426 A427 A428
A544 A545 A546 A678 A940 A960 C000
C100 C710 C720 C801 C803 C804 C805
C806 C807 G001 G002 G010 G014 G015
G016 G019 G020 G021 G029 G040 G100
G111 G221 G299 K0 L3 L354 L399
M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216
M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226
M231 M232 M233 M240 M263 M273 M280
M281 M282 M283 M320 M411 M424 M510
M520 M530 M531 M532 M540 M620 M630
M640 M782 N513 Q121 R023 Markush
Compounds 001023101

Chemical Indexing M3 *13*
Fragmentation Code A426 A427 A428

A544 A545 A546 A678 A940 A960 C000 C100 C710 C720 C801 C803 C804 C805 C806 C807 F012 F016 F431 G001 G002 G010 G014 G015 G016 G019 G020 G021 G029 G040 G100 G111 G112 G113 G221 G299 K0 L3 L355 L399 M123 M125 M129 M131 M139 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M240 M273 M280 M281 M282 M283 M320 M411 M424 M510 M521 M530 M531 M532 M533 M540 M630 M640 M782 N513 Q121 R023 Markush Compounds 001023102

Chemical Indexing M3 *14* Fragmentation Code A422 A426 A427 A428 A540 A544 A545 A546 A672 A922 A923 A960 B514 B515 B711 B720 B742 B743 B744 B760 B813 B831 B832 B834 C009 C100 C710 G001 G002 G010 G011 G012 G013 G019 G020 G021 G022 G029 G033 G034 G035 G036 G037 G039 G040 G111 G112 G113 G221 G299 G551 G599 H102 H141 H181 H401 H441 H481 H494 H498 H541 H542 H543 H561 H562 H563 H601 H608 H609 H641 H642 H643 H681 H682 H683 H689 H715 H721 H722 H723 K140 K199 M1 M111 M112 M113 M114 M115 M119 M121 M122 M123 M124 M125 M126 M129 M132 M135 M139 M141 M143 M144 M149 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M240 M250 M271 M272 M273 M280 M281 M282 M283 M311 M312 M313 M314 M315 M316 M320 M321 M322 M323 M331 M332 M333 M340 M342 M353 M373 M391 M392 M393 M411 M424 M510 M520 M530 M531 M532 M533 M542 M630 M640 M782 N513 Q121 R023 Markush Compounds 001023103

Chemical Indexing M3 *15* Fragmentation Code A422 A426 A427 A428 A540 A544 A545 A546 A672 A922 A923 A960 B514 B515 B711 B720 B742 B743 B760 B813 B831 C009 C100 C710 G001 G002 G010 G011 G012 G013 G019 G020 G021 G022 G029 G030 G033 G034 G036 G037 G039 G040 G111 G112 G113 G221 G299 G551 G599 H102 H141 H181 H401 H441 H481 H494 H498 H541 H542 H543 H561 H562 H563 H601 H608 H609 H641 H642 H643 H681 H682 H683 H689 H715 H721 H722 H723 K140 K199 M111 M112 M113 M114 M115 M119 M121 M122 M123 M124 M125 M126 M129 M132 M135 M139 M141 M143 M144 M149 M210 M211 M212 M213 M214 M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231 M232 M233 M240 M250 M271 M272 M273 M280 M281 M282 M283 M311 M312 M313 M314 M315 M316 M320 M321 M322 M323 M331 M332 M333 M340 M342 M353 M373 M391 M392 M393 M411 M424 M510 M520 M530 M531 M532 M533 M542 M630 M640 M782 N513 Q121 R023 Markush Compounds 001023104

Chemical Indexing M3 *16*
Fragmentation Code H7 H721 M210
M212 M320 M423 M424 M510 M520 M530
M540 M610 M720 N113 N152 N209 N224
N309 N311 N321 N441 N513 Specific
Compounds RA009Z Registry Numbers
104401

Chemical Indexing M3 *17*
Fragmentation Code M424 M720 N113
N152 N209 N224 N309 N311 N321 N441
N513 Specific Compounds RA0019
Registry Numbers 184613

ENHANCED-POLYMER-INDEXING: Polymer Index [1.1]

Polymer Index [1.1] 018; G0044 G0033 G0022 D01 D02 D12 D10 D51 D53 D58 D82 R00326 1013; H0000; L9999 L2573 L2506; L9999 L2675 L2506; P1150; P1161;

Polymer Index [1.2] 018; ND02; N9999 N6804*R N6655; N9999 N6677 N6655; B9999 B5005 B4977 B4740;

Polymer Index [1.3] 018; D01 D23 D22 D76 D41 D50 D53 D51 D59 D61*R D86 D87 D88 D89 D90 D91 D92 D93 D94 D95 F15 1B*R Tr 8B*R Ni 8B Pd Pt Fe Co Ru Rh; C999 C033 C000; C999 C340; C999 C293;

Polymer Index [1.4] 018; 3B*R Tr 4B*R 9A*R D68 Tr*R; C999 C340; C999 C293; C999 C124 C113; C999 C033 C000;

Polymer Index [1.5] 018 ; D01 D15 D13 D13*R

D77 D78 D79 D62 D61 D68
D61*R D85 D86 D87 D88
D89 D90 D91 D92 D93 D94
D95 F00 F34 F83 F85 F86
D70 D71 D69 D11 D10
D18*R D19 D18 F61 Si 4A
N* 5A P* O* 6A S* 7A*R
F* 7A 3B*R Tr 4B*R 5B*R
6B*R; C999 C033 C000;
C999 C340; C999 C293;

Polymer Index [1.6] 018; C999 C124 C113; C999 C340; C999 C293;

Polymer Index [1.7] 018; C999 C168; C999 C293;

Polymer Index [2.1] 018; C999 C293; C999 C124 C113; P1923 P1912 D01 D10 D11 D50 D68 D81 Al 3A O* 6A;

Polymer Index [2.2] 018; Q9999 Q6917;

SECONDARY-ACC-NO:

CPI Secondary Accession Numbers: 2000-010621